

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ocumension Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1477)

自願性公告

OT-301 (NCX 470)在中國獲批III期臨床試驗

歐康維視生物（「本公司」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」）董事會（「董事會」）欣然宣佈，作為本集團產品管線之一的OT-301 (NCX 470)日前獲中華人民共和國（「中國」）國家藥品監督管理局藥品審評中心批准，在中國開展本公司計劃的兩項III期臨床試驗的其中一項。OT-301 (NCX 470)是同類首創的第二代一氧化氮(NO)供體型貝美前列素類似物，旨在降低開角型青光眼及高眼壓症患者的眼內壓力（「眼內壓」）。

與拉坦前列素滴眼液（0.005%濃度，在中國用於青光眼及高眼壓症的最廣泛的一線處方治療藥物）相比，OT-301 (NCX 470)滴眼液（0.065%濃度）在其II期臨床試驗中表現出更好的降低眼內壓的治療效果。透過在貝美前列素（被認為是迄今為止獲批的最有效前列腺素類似物）中添加一氧化氮介導功效，OT-301 (NCX 470)有望成為降低青光眼及高眼壓症患者眼內壓的潛在同類最佳治療藥物。

此乃本公司首次獲批於中國開展的國際多中心III期臨床試驗。本公司與其授權合夥人Nicox S.A.（「Nicox」，NCX 470的發起人）擬於取得監管機構批准後在美國及中國就OT-301 (NCX 470)開展兩項國際多中心III期臨床試驗，旨在評估OT-301 (NCX 470)滴眼液（0.1%濃度）相比拉坦前列素滴眼液（0.005%濃度）對具有開角型青光眼或高眼壓症狀的受試者的安全性及功效。具體而言，該等三期臨床試驗旨在證明OT-301 (NCX 470)不遜於（主要療效指標）甚至優於拉坦前列素滴眼液（0.005%濃度），同時證明計劃給藥時長達12個月時耐受性良好。Nicox已於2020年6月在美國開始首項III期臨床試驗。與Nicox合作開展OT-301國際多中心臨床試驗將進一步提升本公司的研究實力，及將更好地配合OT-301在中國的預期新藥申請。

關於OT-301 (NCX 470)的進一步資料

OT-301 (NCX 470)由Nicox發明及開發。Nicox授予本集團若干專利及專有技術的獨家權利，以於大中華地區、韓國及東南亞另外12個國家開發、生產、製作、進口、出口、使用、分銷、推廣、宣傳、許諾銷售及銷售OT-301 (NCX 470)。

承董事會命
歐康維視生物
主席兼執行董事
Lian Yong CHEN博士

中國上海，2020年10月23日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Lian Yong CHEN博士、Ye LIU先生、胡兆鵬博士及Wei LI博士，非執行董事曹彥凌先生及孫樂非先生，及獨立非執行董事胡定旭先生、何連明先生及黃翼然先生。